



11) Numéro de publication:

0 431 999 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt: 90403248.9

(1) Int. Ci.5: C23C 18/12, C04B 41/50

- ② Date de dépôt: 16.11.90
- 3 Priorité: 20.11.89 FR 8915174
- Date de publication de la demande: 12.06.91 Bulletin 91/24
- Etats contractants désignés:
 DE GB

- Demandeur: THOMSON-CSF 51, Esplanade du Général de Gaulle F-92800 Puteaux(FR)
- Inventeur: Valente, Isabelle THOMSON-CSF SCPI Cédex 67 F-92045 Paris la Défense(FR) Inventeur: Faure, Sylvain THOMSON-CSF SCPI Cédex 67 F-92045 Paris la Défense(FR) Inventeur: Gaucher, Philippe THOMSON-CSF SCPI Cédex 67 F-92045 Paris la Défense(FR) Inventeur: Livage, Jacques THOMSON-CSF SCPI Cédex 67 F-92045 Paris la Défense(FR)
- Mandataire: Guérin, Michel et al THOMSON-CSF SCPI F-92045 PARIS LA DEFENSE CEDEX 67(FR)
- Procédé de dépôt d'une composition céramique en couche mince, et produit obtenu par ce procédé.
- ⑤ L'invention concerne un procédé de dépôt d'une composition céramique en couche mince sur un substrat, comportant les étapes suivantes :
- dissolution des constituants de base de la composition céramique, introduits sous forme simple ou complexée, dans un solvant,
- ajout à la solution obtenue précédemment d'acétylacétone et d'hexaméthylènetétramine dans des proportions appropriées à la méthode de dépôt choisie,
- maturation ou polymérisation de la substance obtenue à l'étape précédente,
- dépôt sous forme de couche de la substance sur le substrat,
- éventuellement séchage de la couche déposée si plusieurs dépôts sont nécessaires,
- frittage basse température de la couche ou des couches déposées. Application à l'industrie électronique.

PROCEDE DE DEPOT D'UNE COMPOSITION CERAMIQUE EN COUCHE MINCE ET PRODUIT OBTENU PAR CE PROCEDE

L'invention concerne un procédé de dépôt d'une composition céramique en couche mince et le produit obtenu par ce procédé. Elle a été conçue en collaboration entre le laboratoire Céramiques du Laboratoire Central de Recherches de THOMSON-CSF d'une part et le laboratoire de Physique de la Matière Condensée de l'Université de PARIS VI (CNRS) dirigé par le Pr. Jacques LIVAGE d'autre part.

Un grand nombre de céramique d'oxydes ont des applications potentielles dans le domaine de la microélectronique. Il s'agit par exemple de pérovskites à applications diélectriques telles que les ferroélectriques PbTi_xZr_{1-x}O₃ ou bien des matériaux à propriétés conductrices et transparentes tels que les oxydes d'In_xSn_{1-x}O ou encore des supraconducteurs à base de cuivre et d'oxydes d'éléments tels que (Y, Ba), (Bi, Sr, Ca) ou (Ti, Ba, Ca).

Ces composés doivent être déposés en couche mince sur des substrats tels que l'alumine, le silicium ou la silice SiO₂ sur lesquels peuvent avoir été préalablement déposées des couches tampons telles que d'autres d'oxydes ou des métaux nobles dont le but est soit de servir de contact électrique (ou d'isolant) soit d'assurer une meilleure adhérence du film céramique sur le substrat.

Une technique courante de dépôt de films céramiques est la sérigraphie où les poudres d'oxydes, préalablement réagies, sont mélangées à un liant et appliquées sur le substrat. Il s'agit alors de chauffer pour éliminer le liant organique et obtenir un frittage des grains de poudre entre eux qui assurera une meilleure densité de la céramique, des meilleures propriétés électroniques et éventuellement des propriétés optiques telles que la transparence.

La reproductibilité et la fiabilité des propriétés de films ainsi déposés sont liées à leur microstructure et au traitement thermique imposés aux films.

La nécessité d'intégration dans des systèmes de plus en plus réduits impose des poudres de départ submicroniques pour obtenir une faible rugosité. Ceci est cependant difficilement obtenu par les méthodes de synthèse classique à base de mélange de poudres sèches. De plus, l'anisotropie éventuelle des propriétés liée A une anisotropie de la structure cristalline du matériau lui-même peut requérir une texturation de la céramique en alignant les grains parallèlement au substrat. Ceci peut être réalisé par la cristallisation directe des phases orientées par le substrat.

La cristallisation de la phase souhaitée ainsi que sa densification se font de façon conventionnelle à des températures proches de la température de fusion des matériaux afin d'assurer une mobilité aisée des cations. Malheureusement, dans le cas de dépôt sur un substrat cela provoquera également des réactions avec celui-ci ou avec d'autres couches dans le cas de procédés multicouches. De plus, la différence de coefficients de dilatation des différents éléments provoquera du faïençage à haute température. Il est donc nécessaire de trouver des procédés favorisant une température de synthèse basse. Une autre raison peut être la volatilité de certains éléments (Pb, Bi) à haute température.

Une possibilité de faible coût pour le dépôt de films est la synthèse à partir de solutions où le mélange homogène des éléments permet de s'affranchir du problème de la barrière de diffusion ionique et d'abaisser ainsi la température de synthèse. La difficulté est alors d'obtenir des solutions dont les propriétés rhéologiques permettent un dépôt de films homogènes avant le traitement thermique.

Des précurseurs intéressants de ces synthèses en solution sont les alkoxydes (procédés sol-gel). Leur hydrolyse mène à la condensation de réseaux polymériques d'oxydes et d'hydroxydes précurseurs des phases souhaitées. Néanmoins, il est parfois peu évident de contrôler le taux d'hydrolyse lorsqu'il s'agit de la synthèse de phases complexes contenant un grand nombre d'éléments aux propriétés différentes. On peut difficilement contrôler à la fois l'homogénéité chimique qui permettra l'abaissement de la température de synthèse et la rhéologie souhaitable pour le dépôt. D'autre part, la manipulation des alkoxydes n'est pas toujours aisée.

On peut alors partir de solutions ioniques dont la viscosité et l'élasticité ont été modifiées par la présence d'agents modificateurs ajoutés aux solvants (glycol, glycérol, acide citrique) tels que des polyalcools, des poly-acides conduisant à des résines polymères. Cependant, tous ces additifs ne sont pas forcément compatibles avec les cations. Il faut également une solution qui adhère bien au substrat pendant le dépôt. C'est un procédé compliqué et la substance obtenue se dépose très difficilement par la méthode dite "à la tournette".

Afin de pallier ces inconvénients, la présente invention porte sur un procédé de dépôt d'une composition céramique en couche mince à partir d'une solution homogène dont la rhéologie peut être adaptée au dépôt à la toumette (encore appelé "wafer spinning" dans la terminologie anglo-saxonne) de systèmes multicomposants. Les cations sont solubilisés dans une solution où une polymérisation (ou

maturation) est provoquée par la réaction de 2 composés organiques : l'acétylacétone (ACAC) et l'hexaméthylènetétramine (HMTA).

L'invention a donc pour objet un procédé de dépôt d'une composition céramique en couche mince sur un substrat, caractérisé en ce qu'il comporte les étapes suivantes :

- dissolution des constituants de base de la composition céramique, introduits sous forme simple ou complexée, dans un solvant,
 - ajout à la solution obtenue précédemment d'acétylacétone et d'hexaméthylènetétramine dans des proportions appropriées à la méthode de dépôt choisie,
 - maturation ou polymérisation de la substance obtenue à l'étape précédente,
- 10 dépôt sous forme de couche de la substance sur le substrat,
 - éventuellement séchage de la couche déposée si plusieurs dépôts sont nécessaires,
 - frittage basse température de la couche ou des couches déposées.

L'invention a aussi pour objet un produit constitué par une composition céramique sous forme de couche mince déposée sur un substrat, caractérisé en ce qu'il est obtenu par le procédé ci-dessus.

L'invention sera mieux comprise et d'autres avantages apparaîtront à la lecture de la description qui va suivre, donnée à titre non limitatif, et grâce aux dessins annexés parmi lesquels :

- la figure 1 représente un diagramme donnant la perte de masse d'une substance selon l'invention, ainsi que sa dérivée, en fonction de la température,
- la figure 2 représente un cycle d'hystérésis,
- la figure 3 est un diagramme montrant la variation de capacité d'une composition céramique déposée sur silicium selon l'invention en fonction de la tension.

Les deux composés (ACAC et HMTA) utilisés par le procédé selon l'invention sont ajoutés de préférence dans le rapport molaire optimal de 2 moles d'ACAC pour 1 mole de HMTA. En milieu acide ces composés réagissent pour donner une espèce polymérique. Comme de plus ils forment de très bons agents complexants (en particulier l'acétylacétone) indépendamment de la nature des cations, ils maintiennent ces cations solubilisés dans le milieu polymérique quand il se forme et pendant le séchage sur le substrat de dépôt.

Il entre dans le cadre de la présente invention de remplacer l'un de ces composés ou même les deux par un autre composé ou d'autres composés jouant le même rôle et conduisant au même résultat.

Le procédé selon l'invention présente un double intérêt. Il permet d'abord une adaptation aisée à un grand nombre de systèmes différents et on peut donc associer en solution dans une même synthèse des éléments dont le comportement chimique est très différent. Il permet ensuite une adaptation aisée de la rhéologie. Une fois la synthèse obtenue, un polymère est formé qui chélate les cations et dont la concentration détermine la viscosité. La substance obtenue est visqueuse et mouillante. On peut alors par simple élimination du solvant modifier celle-ci. Elle n'évolue pas au cours du temps et ceci permet le stockage de solution de dépôt et un contrôle rigoureux de son adaptation au mode de dépôt choisi.

A titre d'exemple, on va décrire maintenant la synthèse du titanate de plomb PbTiO3.

On dissout dans 50 ml d'acide acétique 8,5 g de tétrabutoxyde de titane Ti (OBut)₄ et 9,2 g d'acétate de plomb. On ajoute ensuite 10 M d'acétylacétone et 4 g d'hexaméthylènetétramine. La solution jaune au départ rougit et devient visqueuse pour arriver à un régime stable au bout de quelques heures. Sa viscosité peut alors être ajustée en évaporant l'acide acétique.

La substance obtenue peut être utilisée telle qu'elle pour un dépôt à la tournette (conditions de dépôt : 20 secondes, 2000 tours à la minute) sur des substrats tels que le corindon et le silicium préalablement recouverts de platine (par dépôt sous vide) pour assurer une bonne conduction électrique.

Selon l'épaisseur de la couche totale à déposer il peut être nécessaire d'effectuer le dépôt en plusieurs fois et donc de sécher chaque couche déposée avant d'en déposer une nouvelle. Le séchage peut se faire à 300°C dans une étuve.

Une fois obtenue l'épaisseur de couche désirée, la couche est frittée à une température d'environ 700-750° C, ce qui n'altère pas le substrat sur lequel la couche est déposée.

Une analyse thermogravimétrique et de calorimétrie différentielle effectuée sur le titanate de plomb ainsi déposé montre qu'un intérêt de la méthode est la douce et régulière perte de masse de la substance lorsque sa température augmente.

Outre l'acide acétique, on peut utiliser comme solvant le propanol ou le méthoxyéthanol.

La figure 1 représente un diagramme donnant, en fonction de la température, la courbe de perte de masse (courbe 1 correspondant à l'axe des ordonnées de gauche) et sa courbe dérivée (courbe 2 correspondant à l'axe des ordonnées de droite). On constate qu'effectivement la pert de masse est douce et régulière avec la température. Ceci montre un intérêt de la méthode qui est de ne pas provoquer une oxydation trop violente de la partie organique qui provoquerait un faïencage du film. Les phénomènes

20

exothermiques s'achèvent à 700°C, température à laquelle la phase est cristallisée.

L'épaisseur des couches obtenues peut varier entre 0,2 et 5 µm par couche. On obtient donc directement des dépôts plus épais que par les méthodes sol-gel connues mais on peut aussi obtenir des dépôts très minces en raison de l'excellent état de surface de la couche.

Les caractéristiques électriques des couches déposées sur platine (électrode déposée par pulvérisation cathodique sur un substrat de silicium orienté 100) et directement sur silicium dopé (de résistivité inférieure à 0,01 Ω . cm) sont données dans le tableau 1 placé en fin de description. Les mesures électriques sont réalisées sur des plots de métallisation en argent déposés sur la surface de la couche et de surface 7mm². Dans ce tableau, on a mentionné la capacité C mesurée, les pertes $tg\delta$, la résistance d'isolement Ri, la tension de claquage V_C en volts (pour une couche de céramique d'épaisseur d'environ 1 μ m), la tension correspondant au champ coercitif V_{coerc} et la rémanence R de la polarisation (pour la structure métal-isolant-métal sur platine) et de la capacité (pour la structure métal-isolant-semiconducteur sur silicium).

Sur le platine, en raison de la faible valeur des pertes diélectriques (3 96), de la forte valeur de la résistance d'isolement (100 $M\Omega$) et de la tension de claquage (40 V), on a pu réaliser des cycles d'hystérésis à 60 Hz par la méthode de Sawyer et Tower. L'un de ces cycles est représenté à la figure 2 où l'axe des ordonnées représente la polarisation P et l'axe des abscisses le champ électrique E appliqué. La tension coercitive est au plus égale à 16 V et la polarisation rémanente est au moins égale à 4,3 μ C/cm².

Sur le silicium dopé, la valeur de la capacité est un peu plus faible, probablement en raison d'une capacité série causée dans le semiconducteur par des états d'interface. Sur cette structure métal-isolant-semiconducteur (MIS) on a pu cependant observer un effet de mémoire de la capacité. La figure 3 est un diagramme montrant la capacité C en fonction de la tension V. On remarque que la courbe capacité-tension est dissymétrique pour des tensions croissantes et décroissantes entre -20 volts et + 20 volts. A la courbe normale décroissante de la structure MIS se superpose des pics vers + ou - 6 volts dus au basculement des domaines ferroélectriques.

En résumé, l'invention permet de créer des couches minces de grandes surfaces, sans défaut, d'épaisseur inférieure au micron sur différents substrats métalliques (ou métallisés), semiconducteurs ou isolants avec un procédé simple, peu coûteux, nécessitant des matières premières courantes et bon marché. Les applications se situent dans le domaine des mémoires non volatiles, de l'optique intégrée, des dispositifs à supraconducteurs, des détecteurs acoustiques ou pyroélectriques.

Les dépôts selon l'invention présentent une très faible rugosité de surface et un très bon état de surface dû à la finesse et à l'homogénéité des grains de la céramique.

TABLEAU 1

35

40

	C (nF)	tgઠ (%)	Ri MΩ	V _c (V)	V _{coerc} (V)	R
Sur platine	1	3	100	40	16	0,3μC (4,3μC/cm²)
Sur silicium	8,0	9	1900	40	6	0,15 nF (2,1 nF/cm ²)

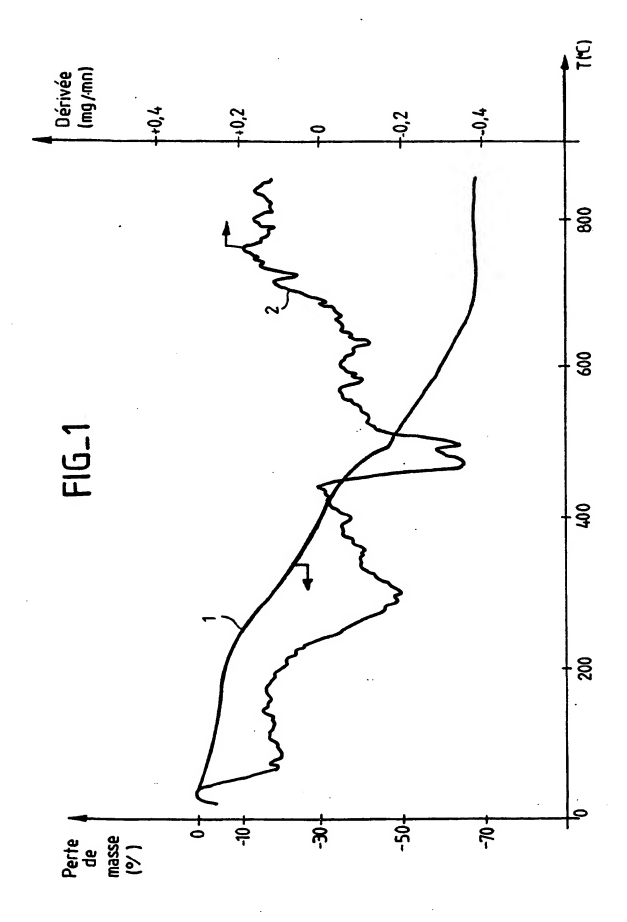
75 Revendications

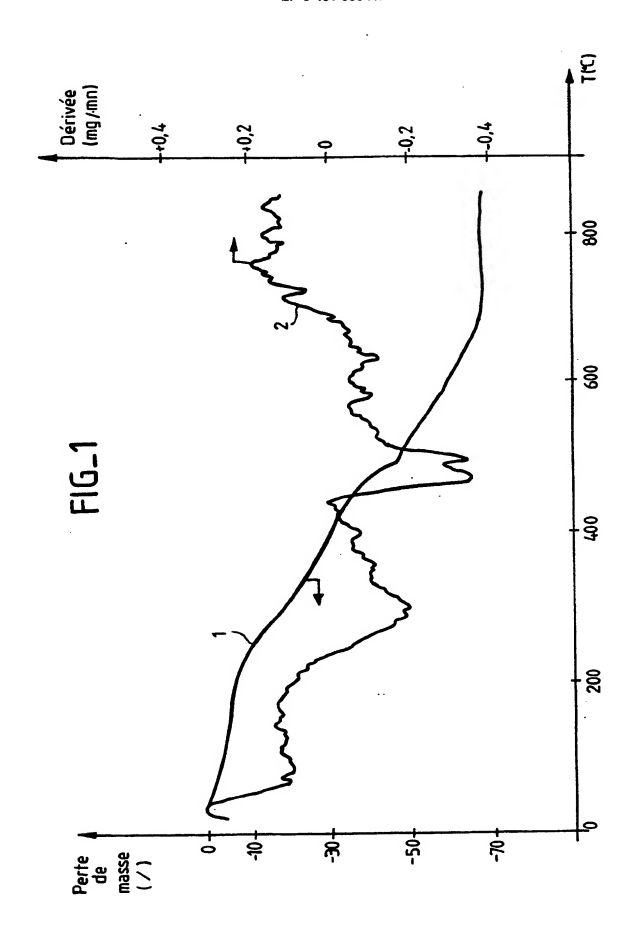
- 1 Procédé de dépôt d'une composition céramique en couche mince sur un substrat, caractérisé en ce qu'il comporte les étapes suivantes :
- ; dissolution des constituants de base de la composition céramique, introduits sous forme simple ou complexée, dans un solvant,
- ajout à la solution obtenue précédemment d'acétylacétone et d'hexaméthylènetétramine dans des proportions appropriées à la méthode de dépôt choisie,
- maturation ou polymérisation de la substance obtenue à l'étape précédente,
- dépôt sous forme de couch de la substance sur le substrat,
- éventuellement séchage de la couche déposée si plusieurs dépôts sont nécessaires,
- frittage basse température de la couche ou des couches déposées.
- 2 Procédé de dépôt selon la revendication 1, caractérisé en ce que les proportions d'acétylacétone et d'hexaméthylènetétramine sont de 2 moles d'acétylacétone pour 1 mole d'hexaméthylènetétramine.

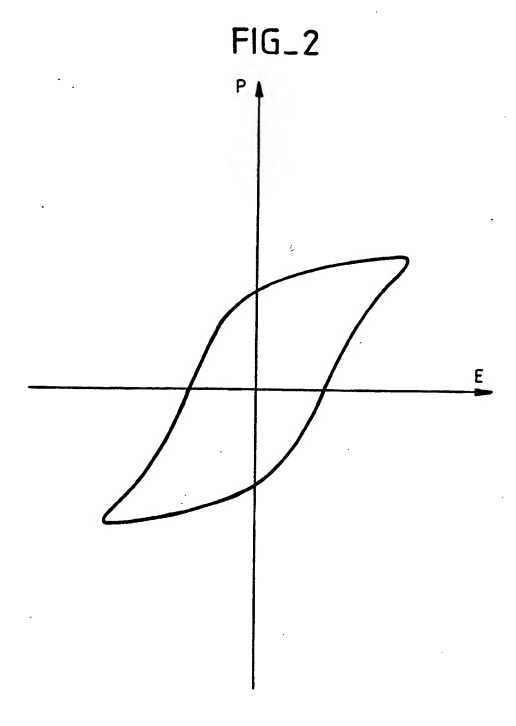
- 3 Procédé de dépôt selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que le solvant est de l'acide acétique, du propanol ou du méthoxyéthanol.
- 4 Procédé selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que la composition céramique étant du titanate de plomb, le titane est introduit sous forme de tétrabutoxyde de titane et le plomb sous forme d'acétate de plomb, le solvant étant de l'acide acétique.
- 5 Produit constitué par une composition céramique sous forme de couche mince déposée sur un substrat, caractérisé en ce qu'il est obtenu par l'une quelconque des revendications 1 à 4.
- 6 Produit selon la revendication 5, caractérisé en ce que la composition céramique est déposée sur le substrat recouvert d'une métalisation, une autre métalisation étant déposée sur la couche céramique pour constituer une structure métal-isolant-métal (structure MIM).
- 7 Produit selon la revendication 5, caractérisé en ce que la composition céramique est déposée sur le substrat recouvert d'une couche semiconductrice, une métallisation étant déposée sur la couche céramique pour constituer une structure métal-isolant-semiconducteur (structure MIS).

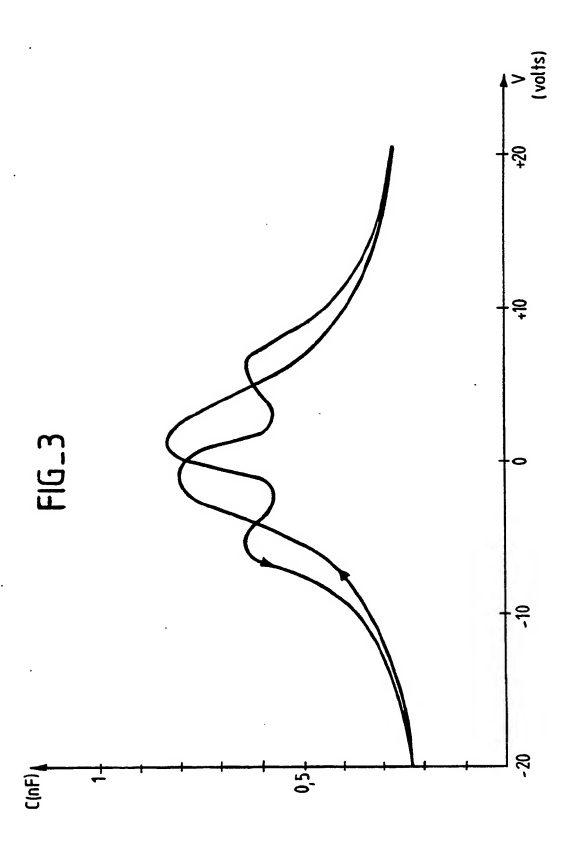
20 25 30 35 40 45 50 55

15









RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande

EP 90 40 3248

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS							
Catégorie	Citation du document avec des parties per	indication, en cas de be	soin, R	evendication concernée		ENT DE LA E (Int. Cl.5)	
A	PROCEEDINGS OF THE INTERNATIONAL SYMPO OF FERROELECTRICS 8 374-380, Lehigh Uni PA, US; R.W. VEST e from Metallo-organi	SIUM ON APPLIC -11 juin 1986 versity, Beth t al.: "PbT103	CATIONS , pages lehem.	,4	C 23 C C 04 B		
A	US-A-4 485 094 (A. * revendication 1 *	R. PEBLER et a	al.) 1				
A	PATENT ABSTRACTS OF 63 (C-568)(3411), 1 - A - 63255375 (MIT LTD.) 21.10.1988	3 février 1989	9: & JP				
						TECHNIQUES ES (fat. CL5)	
					C 04 B C 04 B C 23 C	41/00	
I a se	ísent rapport a été établi pour ta	nter les veuendiestions					
	Am de la racharche	Date d'achivement de	To recharge		Exemples		
BERLIN			15-02-1991		KESTEN W.G.		
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES X : particulièrement pertinent à lui seni Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même consigorie A : arrière-pian technologique		TITES T	T: théorie ou principe à la base de l'invention E: document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou sprés cutte date D: cité dans la demande L: cité pour d'autres raisons				
O: div	signion non-écrite sment intercalaire	•	: membre de la même	famille, docu	ment corresponda	et	

BNSDOCID: <EP__0431999A1_I_>

